Veröffentlichungsnummer:

0 233 600 Δ2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 87101991.5

(9) Int. CL4: C07K 7/40 , A61K 37/26

- 2 Anmeldetag: 12.02.87
- 30 Priorität: 15.02.86 DE 3604868
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.08.87 Patentblatt 87/35
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE
- Anmelder: BEHRINGWERKE Aktiengesellschaft Postfach 1140 D-3550 Marburg 1(DE)
- @ Erfinder: Löbermann, Hartmut Dr. Giessener Strasse 50 D-3556 Weimar(DE) Erfinder: Pâques, Eric Paul Dr. Schmiedeacker 18 D-3550 Marburg(DE) Erfinder: Helmburger, Norbert Prof. Dr. Sonnenhang 10 D-3550 Marburg(DE)
- Vertreter: Meyer-Dulheuer, Karl-Hermann, Dr. **HOECHST Aktiengesellschaft Zentrale** Patentabtellung Postfach 80 03 20 . D-6230 Frankfurt/Main 80(DE)
- (8) Insulinderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.
- Es werden Insulinderivate der allgemeinen Formeln I und II X-(Y₁-S-S-Y₂-Z-"Insulin")_m

A-S-Y₁-Z-"Insulin"

worin

 N ≥ eine physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung ist,
 N ≥ und Y₂ unabhängig voneinander eine chemische Bindung, oder eine organisch chemische Verbrückung.
 N ≥ und Y₂
 N ≥ u sind.

solid.
S. ein Schwerfelstom ist,
S. ein Schwerfelstom ist,
Insulin' den biologisch aktiven peptidartigen Anteil eines natürlichen oder semisynthetischen, synthetischen oder gentechnisch hergestellten Insulins oder eines seiner biologisch aktiven Analoga ohne die nicht essentielle Aminofunktion bedeutet,

NZ eine für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion ist,

A ein Wasserstoffatom oder eine thiolhaltige, ohysiologisch verträgliche Kohlenwasserstoffverbindung ist und m eine ganze Zahl von 1 bis 20 ist,

diese Derivate enthaltende Mittel, Verfahren zur Herstellung dieser Derivate sowie ihre Verwendung zur Behandlung von Stoffwechselstörungen beschrieben.

Xerex Copy Centre

0 233 600

Insulinderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft Insulinderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Anwendung.

Insufin ist ein Polypeptidhormon mit einem Molekulargewicht von etwa 6.000 Dalton. Seine beiden Aminosäurekeiten A und B sind über Disulfichtrücken miteinander verbunden. Insulin wird als Proinsulinform in den Ø-Zellen des Pankreas synthetisiert und druch proteolytische Modifizierung unter Abspaltung eines als C-Peptid bezeichneten Teils als aktive Form ausgeschieden. Es besitzt eine wichtige Funktion im Glucosestoffwechsel von Säugem. Neben seiner blutzuckersenkenden Eigenschaft hat es auch Einfluß auf den Protein-und Feltsäurestoffwechsel.

Es ist bekannt, daß Insulin zur Therapie des Diabetes melitius eingesetzt worden kann. Durch Zusatz von Protosmin oder Spermidin oder Shrifichen Verbindungen oder durch Zusatz von Zinksatzen erhält man zo schwertißstiche insulinderiwate, die zum Beispiel bei subkutaner Applikation eine langarhaltende Blutzuuckersenkung bewirken. Bei diesen langwirkenden Depochiasulinderbank Können jedoch Nebenwirkungen auftreten. Außerdem werden diese schwertisschen Insulinverbindungen bei s.c. Applikation häufig ungleich resorbiert.

Im Gegensatz dazu ist "Altinsulin" rasch wirksam. Die Wirkung klingt aber nach wenigen Stunden ab. Aufgabe der Erifindung ist daher die Entwicklung eines Inframuskulär oder subkutan resorbierbaren Insulinderi vates, das neben einer guten Löstichkeit die Nachteile des Altinsulins oder der langwirkenden Depot-Insuline nicht oder nur vermindert aufweist.

Es wurde überraschenderweise geltunden, daß durch eine Bindung von Insulin an eine physiologisch verträgliche Kohlenstoffwerbindung ein wasserlösliches Insulinderivat hergestellt werden kann, das eine vergleichber rasche Wirkung wie "Attinsulin" entfaltet, jedoch im Vergleich dazu eine deutlich längere Wirkdeuer ähnlich wie ein Depotinsulin bestätt.

Es wurde weiterfrift Überraschenderweise gefunden, daß durch Kupplung von Insulin an einen Proteinase-inhibitor ein Insulinderivat hergestellt werden kann, das gegen proteolytische Inaktivierung geschützt ist:

Es wurde welter übernschenderweise gefunden, daß durch eine Eindung von Insulin an eine physiologisch verträgliche Kohlenstörlerbindung über eine Disulflächtlicke ein Insulinderfvat erhalten werden kann, das eine definierte Stöchiometrie von Insulin zu Kohlenstoftwerbindung besitzt.

Gegenstand der Erfindung ist ein Insulinderivat der allgemeinen Formel I

30 X-(Y₁-S-S-Y₂-Z-"Insulin")...

oder II

A-S-Y₂-Z-"insulin"

35

BNSDOCID KEP

0273/00042 1 %

X eine physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung ist,

 $Y_{\rm h}, Y_{\rm h}$ und $Y_{\rm h}$ unabhängig voneinander eine chemische Bindung, oder eine organisch chemische Verbrückung sind,

40 S ein Schwefelatom ist,

"Installn" den biologisch aktiven peptidartigen Antoil eines natürlichen oder sernisynthetischen, synthetischen oder genechnisch hergeteitletten insulins oder eines seiner biologisch aktiven Analoga ohne die nicht essentielle Aminofunktion bedautet,

Z eine für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion ist.

45 A ein Wasserstoffatom oder eine thiolhaltige, physiologisch verträgliche Kohlenwasserstoffverbindung ist und

m eine ganze Zahl von 1 bis 20 ist.

Als physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung können Dextren, Hydroxyethytstäfike, Gelatine oder vervandte äbgebaute bzw. quevermetzte Kollegemerbindungen, Polyeminosätureverbindungen, Polyenstyre vertregen der Polyivnipyrundiola und derten Derivate, aber vorzugeweise eil Bisiches Polymer, insbesondere ein Polypeptid oder Protein verwendet werden. Die Molekufargewichte liegen zwischen 500 und 1,51 (10 Delton, vorzugeweise aber zwischen 2.000 und 500,000 bation.

In einem besonders bevorzugten Insulinderivat wird als physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung ein Enzym-Inhibitor, besonders ein Proteinase-Inhibitor, beispielsweise alpha-Antitrypsin, verwendet.

Y₁, Y₂ und Y₃ können unsbhängig voneinander eine chemische Bindung oder eine organisch chemische Verbückung, vorzugsweise ein allphatischer, analiphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrast sein, in dem Kohlenstoffatome oder Wasserstoffatome durch Heteroatome, besonders N, O, P oder S ersetzt sein können.

In einem bevorzugten Insulinderivat bedeuten Y, oder Y, eine Bindung und enthält Y, eine -CH,-CH,-CO-Gruppe.

Z bedeutet eine f
ür die biologische Aktivit
ät des Insulins nicht essentielle Aminofunktion, vorzugsweise aber die N-terminale Aminos
äure der B-Kette des Insulins.

In einem besonders bevorzugten Insulinderivat wird ein Insulin verwendet, das die folgende N-terminale 25 Sequenz in der B-Kette hat: Phe(1)-Val(2)-Asn(3)-Glu(4)-His(5)-Leu(6).

Z-"Insulin" bedeatet ein nattrichee oder ein semisyntheitsch, synthetisch oder gentechnisch hergestellles insulin oder eines seiner biologisch aktiven Analoga. Es können auch "Insuline" verwendet werden, die in der B-Kette N-Herminato der C-terminal workfürzt oder verliängert worden sind.

Vorzugswelse wird aber ein Insulin verwendet, das als N-terminale Aminosäure in der A-Kette Glycin und in der B-Kette Phenylalanin besitzt.

Besonders bevorzugt werden Human-, Schweine-oder Rinderinsulin verwendet.

"Insulin" bedeutet den blologisch aktiven peptidartigen Anteil von Insulin ohne die nicht essentielle Aminofunktion Z.

Falls A eine thiolhaltige, physiologisch verträgliche Kohlenwasserstoftverbindung bedeutet, kann als solche ein Aliphat, Araliphat oder Kohrami verwendet werden, in denen Kohlenstoffatome oder Wasserstoffatome durch Heteroatione, besonders N. O. P oder S ersetzt sein können. Diese Kohlenstofferbindung entillät von 1 bis 50, vorzugsweise 1 bis 20 Kohlenstoffatome und von 0 bis 30, vorzugsweise 0 bis 15 Heteroatione, in einem beorzugsten Insulfinderviat werden Thiopyridin, Oystein, Thiopyridinsture, Thiopyridinsture, Dieteroatione, Merceptobensteinsäture, Gluthathion, Oysteamin oder Thiamin verwendet. In einem beozniders bevorzugen insulfinderviet wird ein substituerte Pyridytest, bissipsielsweise 2-Mercaptopyridin verwendet. Gegenstand der Effindung ist welterhin ein Verfahren zur Herstellung eines Insulfinderviete der Formel. I oder II, daufurch gekonseichnet, daß eine für die blologische Aktivität des Insulins richt essentielle Aminofunktion in ein Thiol oder eine die Thiolfunktion in geschützter Form enthaltende Verbindung der Formel.

Schutzgruppe-S-Y₁-Z-Insulin III

ė,

ENGDOCID: <EP_

0233800A2 f >

30

umgewandelt und gegebenenfalls mit einem Thiol umgesetzt wird, wonach eine Verbindung der Formel I oder II erhalten wird.

Besonders ist Gegenstand der Effindung ein solches Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß selektiv der Netmeinala Aminosäture der Arkeite eines insulins und das Lysin B-23 der B-Kette eines insulins mit einer Aminosäturdern versehen und die Neterminala Aminosäture der Ekstet des Insulins mit einer Hohlantigen der die Thioliuktion in einer geschützten Form enthaltenden Verhindung, die mit Aminospurpen regigeren kann, umgesetzt werden, wodurch die Thioliuktion kovzelent an die Netermialas Aminosäture der insulin-B-Kette gebunden wird, und die Aminosäturbungen und gegebenenfalls die Thiolischutzgruppen entfernt werden und gegebenenfalls mit einer Verbindung der Formel XY-RSI regignen gelassen wird.

In einer bevorzugien Verfahrenweise werden zunächst die Aminofunktionen von Glycin-A-1 sowie Lysin-6-29 nach in der Peptidchernie üblichen Methoden selektiv geschützt wis beispielsweise durch Umsetzung mit i-Butyloxycarbomyl-Ak flivesterzen/waten unter Einführung der I-Butyloxycarbonyl-Ak flivesterzen/waten unter Einführung der I-Butyloxycarbonyl-Ak flivesterzen/waten unter Einführung der I-Butyloxycarbonyl-Hydroxisuccinimidester (660-09u; Chem-Ber. (1975) 108. 2758-2763) verwendet. Dann wird eine Thiofunktion gegebenenfalls in Form einer Verbindung, die diese in einer geschützten Form enthält, engeführt. Unter einer geschützen Form der Thiofuruppe versteht man eine Verbindung, in der die Thiofunktion über eine Deutlitchindung mit einer anderen thiohaltigen Komponente, wie belepielsweise Pyridinthion, verbunden ist. Die til-Ohstitige Komponente kann dann unter reduzierenden Bedingungen abgespatien werden.

In einer bevorzuglen Verfahrenweise wird das Bis-Boc-Insulinderivat mit einem Thol oder eine ein Thol neschlützer Form ertheltenden Reaktivkomponernet, beispielsweise ein Thoalkylimidat, Thiolacion oder Pyrtdydithicester umgesetzt. Durch Reaktion der Netminalen Aminogruppe der intakten oder verkfurzten Insulin-Bricette mit einem Infoliatilgen Aktivester, wobei beispielsweise Ester des Hydroxisuccinlmide oder oder prüfungbenob servendet werden können, wird die Thiolathicine eingeführ

In einer besonders bevorzugten Verfahrenweise wird als thiofhaltige Reaktivkomponente N-Succinimidyl-3-(-2-Pyridyldithio)-propionat verwendet.

Anschließend werden nach in der Peptidchemie üblichen Methoden die t-Butyloxycarbonyl(Boc)-Schutzgruppen abgespalten, beispielsweise durch Behandlung mit Trifluoressigsäure oder einem HCl/Essigsäure-Gemisch, aber bevorzugt Trifluoressigsäure.

Das auf die oben beschriebene Weise hergestellte thiolhaltige Insulindervat wird zur Herstellung eines 5 Insu linderivates der allgemeinen Formel I nun mit einer thiolhaltigen oder die Thiolfunktion in geschützter Form enthaltenden physiologisch verträglichen Kohlenstoffverbindung zusammengebracht. Über Disulfidaustausch zwischen Insulin und Kohlenstotfverbindung, die beide die Thiolfunktion oder diese in einer geschützten Form enthalten, wird ein Insulin-S-S-Kohlenstoffverbindung-Komplex hergestellt.

In einer bevorzugten Verfahrensweise wird als physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung ein 10 thiolhaltiges Protein, zum Belspiel ein Proteinase-Inhibitor oder thiolhaltiger Träger, verwendet. In einem besonders bevorzugten Verfahren wird alpha, Antitrypsin verwendet. Es ist jedoch auch möglich, Träger zu verwenden, die zunächst keine Thiolfunktion oder diese in einer geschützten Form enthalten. Solche Trägersubstanzen werden vor der Umsetzung mit thiolfunktionalisiertem Insulin mit thiolhaltigen Reaktivkomponenten, beispielsweise Thiolactonen oder N-Succinimidyi-3-2(Pyridyldithio)propionat (SPDP) umgesetzt; besonders bevorzugt wird die Umsetzung mit SPDP.

Zur Herstellung eines Insulinderivates der allgemeinen Formel II wird das auf die oben beschriebene Weise hergestellte thiolhaltige Insulinderivat mit einer thiolhaltigen oder die Thiolhunktion in geschlützter Form enthaltenden physiologisch verträglichen Kohlenstoffverbindung umgesetzt. Über Disuffidaustausch wird eine Insulin-S-S-Kohlenstoffverbindung hergestellt.

in einer bevorzugten Verfahrensweise wird als thiolhaltige Kohlenstoffverbindung beispielsweise Pyridinthion, Cystein, Mercaptopropionsäure, Mercaptoessigsäure, Pyridinthioncarbonsäure, Glutathion, Cysteamin, Mercaptobernsteinsäure oder Thiamin verwendet. In einer besonders bevorzugten Verfahrensweise wird

Ein auf die oben beschriebene Weise hergestellter alpha, Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplex oder Pyridyl-S-S-Insulin-Komplex zeichnet sich besonders dadurch aus, daß die biologische Aktivität des Insulins erhalten bleibt, daß er auch bei physiologischem pH-Wert wasserlöslich und sowohl i.m. als auch subkutan resorbierbar ist, daß er im Falle des alpha, Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplexes gegen proteolytische Inaktivierung geschützt ist, daß eine definierte Stöchiometrie zwischen Insulin und physiologisch verträglicher Substanz vorliegt, und daß die pharmakokinetischen Eigenschaften vorteilhafter als die des Altinsulins oder 30 der langwirkenden Depotinsuline sind.

Die pharmokokinetischen Daten eines alpha, Antitrpysin-Insulin-Komplexes für intravenöse und subkutane Applikation sind in Tabelle 1 dargestellt.

Die auf die oben beschriebene Welse hergestellten Komplexe zwischen Insulin und alpha. Antitrypsin oder Pyridinthion können zur Behandlung von Stoffwechselerkrankungen, belspielsweise des Diabetes

Diese insulinverbindungen können in Form von Mitteln, die blutisotinisch und bakterizid gemacht worden sind und gegebenenfalls geeignete physiologisch verträgliche Zusätze und Stabilisatoren enthalten,

Die Insulinderivate können parenteral, z.B. i.v., i.m., s.c. oder mittels einer Insulinpumpe appliziert werden.

Die folgenden Beispiel erläutern die Erfindung.

Beispiel 1 , 45

Albumin-S-S-Insulin-Komplex

a) Bis-Boc-Insulin

1 g Schweineinsulin wurde in 37,5 ml DMF, 9,5 ml H₂O und 2,7 ml 1 N NaHCO₂-Lösung gelöst. Anschließend wurden 930 mg t-Butyloxycarbonyl-Hydroxisuccinimidester, der in 2 ml DMF gelöst war, zugesetzt. Die Mischung wurde 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, mit 50 % Essigsäure auf pH 6,9 eingestellt und das Lösungsmittel abrotiert. Der ölige Rückstand wurde mit 10 ml Methanol versetzt und anschließend in ca. 250 ml Diethylether eingegossen. Der Niederschlag wurde über eine Glasfritte sbgetrennt,

mit Essigsäureethylester und Diethyleither mehrfach gewaschen und über KOH P.O., getrocknet. An-

0 233 600

schließend wurde der getrocknete Niederschlag in 6 ml 0,5 % NH₄HCO₁ gelöst und über Sephadex@G-50_{st} in 0,5 % NH₄HCO₁ gelöst und über Sephadex@G-50_{st} in 0,5 % NH₄HCO₁ gelöltighet. Die Bis-Boc-Insulin enthaltenden Fraktionen wurden vereinigt und anschließend (sporhlisiert, daswege) co. 365 g.

b) PDP-Bi-Boo-Insulin

Zi 36 mg Bi-Boc-hsulinderivat in 3 ml 0,1 mol/l Natriumphosphat, 100 mmol/l NaCl pH 7,5 fligte man unter Ribren tropferweise 300 µl N-Succinindyl-3-2/Pyridylditiolpropionat(SPDP)-L5sung (20 mmol/l in 10 Ethanol) zu. Die Lesung laße man 30 min. bei Reumtemperatur stehen. Das Z-yridyl-S-S-CH-CH-,CO-NH-Gly-Insulin-Di-BOC (PDP-Bi-Boc-Insulin) tremte man durch Gelfittration an Sephadex G-50 in 5 g/i NH-HCO, PH 5,5 von Vizurreinigungen ab und Vyophiliseter anschließend.

15 c) PDP-insulin

30mg PDP-Bi-Boc-Insulin löste man in 400 µl Trifluoressigsäure, die 40 µl Arisol enthielt. Die Lösung, ließ ann unter Feuchtigkeitsausschluß 30 min. bei RT und 15 min bei 4°C stehen. Anschlißend goß man die Lösung in etw 100 ml kalten Ether. Der Niderschlaß wurde mehrfach mit Ether gewaschen, in 3 ml 5 gl NH-HCOs, pH 8,5 gelöst und durch Gelfitration an Sephadex® G-50 von Verunreinigungen befreit. Das reine PDP-Insulin wurde anschlißend lyophilisiert. Im UV-Spektrum war nach Reduktion mit 0,5 mmold Dithiothreitol (DTE) eine zusätzliche Bande bei \(\)_mes 343 mm zu erkennen, die freidem Pyridintion entspricht.

25 d) Albumin-S-S-Insulin

33 mg Mercaptalburnin wurden in 4 ml 50 mmol/l Kaliumphosphat, 200 mmol/l NaCl pH 8,5 gelöst und mit 3,3 mg PDP-Insulin in 1 ml des gleichen Puffers gemischt. Die Resktionslösung illed man 1 h bei RT und 4 h bei 4°C stehen. Der gebilde halburnin-SS-insulin-Komptex wurde durch Geliffitration an Biogel e P 90 100 von den Reaktionspartnom abgefrennt. Im SDS-Gel war eine Bande, die einem Produkt von etwa 72.000 Datton entsparch, zu erkennen, die sich nach Reduktion mit DTE in 2 Banden mit etwa 66.000 Datton und 8.000 Datton und 8.0

35 Beispiel 2

PDP-Insulin wurde wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt.

27 mg alpha-Antitrypsin wurden in 2 ml einer Lösung, die 50 mmol/l Kallumphosphat und 200 mmol/l
NaCl (pH 8.5) und 25 mmol/l Dithichreistol enthielt, gelöst. Die Reduktionsläsung ließ man 1 h bei 37°C und
1 h bei 4°C stehen und terente anschließend das Reduktionsmittel durch Gefiltration an Sephadox ® G-50
in gleichem Puffer ab. 27 mg alpha-Antitrypsin-SH in 6 ml obigen Puffers mischte man mit 3.2 mg PDpinsulin in 1 m Puffer. Die Behandlung und Aufbreiblung der Komplexmischung wurde wie in Beispiel 1 beschrieben vorgenommen. Im SDS-Gel war eine Bande mit einem MG von etwa 60,000 Dation zu erkennen.
Sie zerfels hach Reduktion mit DTE in 2 Banden mit Molekungswichten von est 54,000 und 6,000 Dation.
Der gereinigte alpha-Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplex zeigte inhibierende Eigenschaften gegenüber Proteasen wie Chymorypsan, Types in und Elastage.

50 Beispiel 3

Es wurde ein alpha, Antitrypein-S-S-Insulin-Komplex wie in Beispiel 2 hergestellt, wobel Schwelneinsulin durch Humaninsulin ersetzt wurde.

55

0233600A2 L >

BNSDOCIO: <EP

Tabelle 1

Blutzuckerwert im Kaninchen nach Applikation von Attinsulin oder alpha, Antitrypsin-Insulin-Komplex in % Abhängigkeit von der Zeit in Prozent des Anlangswertes

	Intravenčs			Subkutan					
			ml/kg	l/kg		IE/ml/kg			
	. 0,5		1,0		0,5		1,0 .		
t in h	AI	KI	AI	KI	AI	KI	AI	KI	
0	10	0	10	10	10	10	- 10	00	
0,5	20	34	18	32	45	85	45	85	
1	25	40	20	35	42	58	43	58	
2	45	35	42	30	45	52	45	47	
3	80	45	70	40	37	45	43		
4	110 -	65	92	53	52	45	53	35	
5	125	90	108	74	65	50		32	
6	-	_					78	35	
				_	105	55	80	40	

AI = Altinsulin

KI = Alpha₁-Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplex

IE = Internationale Insulineinheit

deder Blutzuckerwert stellt den Mittelwert aus der Bestimmung in 4 Kaninchen dar. Es wurde angenommen, daß eine Substanz, die 1 mg Insulin enthält, die blutzuckersenkende Wirkung von 25 IE

Deispiel 4

25

30

Es wurde ein alpha-Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplex wie in Beispiel 2 hergestellt, wobei anstelle von Schweineinsulin Rinderinsulin verwendet wurde.

Beispiel 5

Pankreatischer Trypsininhibitor (PTI)-S-S-Insulin-Komplex

Zunächst wurde PTI nach J.Biol.Chem. 235 (2), 396-404 (1980) mit N-Acetyl-Di.Homocysteine-Thiolacton umgesetzt. Man erhielt einen Thiol-funktionalisierten Inhibitor. Die Umsetzung mit PDP-Insulin zum Komplex wurde wie in Beispiel 1 beschrieben ausgeführt. Der PTI-So-Insulin-Komplex zeigle inhibitorische Eigenschaften gegenüber Plasmin und Trypsin. Im SDS-Gel war eine Bande mit einem MG

Beispiel 6

0 233 600

Dextran-S-S-Insulin-Komplex

Aminofunktionalisiertes Dextran wurde wie in Beispiel 3 beschrieben mit N-Acetyl-DL-Homocysteinthiolacton umgesetzt. Der Thiologhalt pro mol Dextran betrug etwa 4 mol Thiologruppen. Die weitere Umsetzung s mit PPD-Inst

Beispiel 7

10 Cystein-S-S-Insulin-Komplex

PDP-Insulin (25, mg), wie in Beispiel 1 beschrieben, hergestellt und gelöst in 5 ml 50 mm/dl.
Nat/lumphosphat und 150 mm/dl NaCl, pH 5,0 wurde mit 0,75 g Cysteinhydrochlorid in 100 µl desselben
Putfers umgesetzt. Die Reaktion wurde durch Messung des freigesetzten Pyridintivions bei 343 mm verfolgt.
15 Das Reaktionsprodukt wurde durch Gelilitration an Sephadexe G-50₄ in 5 g1 NH,HCO₂ pH 8,3 von
Verunneingung abgetrennt und lyophiliselrt.

Beispiel 8

Thiamin-S-S-Insulin-Komplex

25 mg PDP-Insulin in 2 ml 50 mmol/l Nathumphosphat, pH 8,0 wurden mit 0,7 mg Ditrischtreitol behandelt. Anschließend wurden mit 3 mg Thisminiertariydroffuntryldisdlifiel in 2 midolgen Puffers umgesetzt.
5 Das Reaktionsprodukt wurde durch Gelifikration an Sephadex® G-50_{st} in 5 g/l NH,HCO_{b.} pH 8,3 von Verurreihrigungen abgeterent und lyophilislert.

Die Insulinverbindungen nach Beispiel 5 bis 8 zeigten im Kaninchenmodell eine blutzuckersenkende Wirkung.

Ansprüche

1. Insulinderivat der allgemeinen Formel I

35 X-(Y₁-S-S-Y₂-Z-"Insulin")_m I

oder II

A-S-Y--Z-"Insulin" 1

40 worin

X eine physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung ist,

Y₁, Y₂ und Y₃ unabhängig voneinander eine chemische Bindung oder eine organisch chemische Ver-45 brükkung sind.

S ein Schwefelatom ist,

"Insulin" den biologisch aktiven poptidartigen Anteil eines natürlichen oder semisynthetischen, synthetischen oder gentechnisch hergestellten Insulins oder eines seiner biologisch aktiven Analoga ohne die nicht essentlelle Aminofunktion bedeutst,

50 Z eine für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion ist,

A ein Wasserstoffatorn oder eine thiolhaltige, physiologisch verträgliche Kohlenwasserstoffverbindung ist und

m eine ganze Zahl von 1 bis 20 ist.

2. Insulindorivist nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Y, Y, und Y, unabhängig voneinander eine chemische Bindung oder ein allphabtscher, arallphabtscher oder anneatischer Kohlenwassersoftfrest sind, in dem Kohlenstoffatome oder Wasserstoffatome durch Heteroatome, besonders N, O, P oder S ersetz sein können.

7

- 3. Insulinderivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß X ein lösliches, physiologisch verträgliches Polymer oder Polypeptid ist.
- 4. Insulinderivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß X ein Proteinaseinhibitor, vorzugsweise alpha 1-Antitrypsin ist.
- 5. Insulinderivet nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß A ein Wasserstoffatom oder eine allphatische, arallphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffverbindung ist, in der Kohlenstoffatome oder Wasserstoffatome durch Hetercatome, besonders N. O. P oder S ersetzt sein können.
- Insulinderivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß A zwischen 1 und 50 Kohlenstoffatorne, vorzugsweise aber von 1 bis 20 Kohlenstoffatome und von 0 bis 30 vorzugsweise 0 bis 15 Heteroatome 10 enthält.
 - 7. Insulinderivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß A der Rest von Pyridinthion oder eines substituterten Pyridinthions, eines gegebenenfalls amino-, hydroxi-oder carboxy-substituterten Mercaptoalkans, Cysteins oder eines cysteinhaltigen Peptids oder Thiamins ist.
- 8: Verfahren zur Herstellung eines Insulinderivats nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine 15 für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion in ein Thiol oder eine die Thiolfunktion in geschützter Form enthaltende Verbindung der Formel III

Schutzgruppe-S-Y₃-Z-Insulin

20 umgewandelt und gegebenenfalls mit einem Thiol umgesetzt wird.

9. Verfahren nach Anspruch 8 , dadurch gekennzeichnet, daß selektiv die N-terminale Aminosäure der A-Kette eines Insulins und das Lysin B-29 der B-Kette desselben Insulins mit einer Aminoschutzfunktion versehen und die N-terminale Aminosäure der B-Kette des Insulins mit einer thiolhaltigen oder die

Thiolfunktion in einer geschützten Form enthaltenden Verbindung, die mit Aminogruppen reagieren kann, 25 umgesetzt werden, wodurch die Thiolfunktion kovalent an die N-terminale Aminosäure der Insulin-B-Kette gebunden wird, und die Amlnoschutzgruppen und gegebenenfalls die Thiolschutzgruppen entfernt werden und gegebenenfalls mit einer Verbindung der Formel X-Y, SH reagieren gelassen wird. 10. Verwendung einer Verbindung nach Anspruch 1 zur Behandlung von Stoffwechselstörungen.

insbesondere zur Behandlung von Diabetes mellitus.

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat: ES

Verfahren zur Herstellung eines Insulinderivats der allgemeinen Formel I

35 X-(Y, S-S-Y₂-Z-"Insulin")_m

oder II

A-S-Y₁-Z-"Insulin"

worin

X eine physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbindung ist,

Y,, Y, und Y, unabhängig voneinander eine chemische Bindung oder eine organisch chemische Ver-45 brükkung sind, S ein Schwefelatom ist.

"insulin" den biologisch aktiven peptidartigen Anteil eines natürlichen oder semisynthetischen, synthetischen oder gentechnisch hergestellten Insulins oder eines seiner biologisch aktiven Analoga ohne die nicht essentielle Aminofunktion bedeutet,

50 Z eine für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion ist,

A ein Wasserstoffatom oder eine thiolhaltige, physiologisch verträgliche Kohlenwasserstoffverbindung ist

m eine ganze Zahl von 1 bis 20 ist,

55 dadurch gekennzeichnet, daß eine für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion in ein Thiol oder eine die Thiolfunktion in geschülzter Form enthaltende Verbindung der Formel III

Schutzgruppe-S-Y--Z-Insulin

umgewandelt und gegebenenfalls mit einem Thiol umgesetzt wird.

2. Verfahren nech Anspruch 1, daufuch gekennzeichnet, daß selektiv die N-terminale Aminosäure der A-Kette eines Insulins und das Lysin B29 der B-kette desselben Insulins mit einer Minioschutzrünktion versehen und die N-terminale Aminosäure der B-Kette des Insulins mit einer triolihaltigen oder die Thiofurktion in einer geschützten Form enthaltenden Verbindung, die mit Amirogruppen reagieren kann, umgesetzt werden, wodund die Thiofurbinktion kowalent an die N-terminale Aminosäure der Insulini-B-kette gebunden wird, und die Aminoschutzgruppen und gegebenenfalls die Thiofuschutzgruppen entfernt werden und gegebenenfalls die Thiofuschutzgruppen entfernt werden und gegebenenfalls mit einer Verbindung der Formel X-Y-S-SH reagieron gelassen wird.

4 4001] *

Veröffentlichungsnummer:

0 233 600 A3

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 87101991.5
- (i) Int. Cl.5. C07K 7/40, A61K 37/26

- Anmeldetag: 12.02.87
- (a) Priorität: 15.02.86 DE 3604868
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.08.87 Patentblatt 87/35
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE
- Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 20.06.90 Patentblatt 90/25
- Anmelder: BEHRINGWERKE
 Aktiengesellschaft
 Postfach 1140
 D-3550 Marburg 1(DE)
- Erlinder: Löbermann, Hartmut Dr.
 Gleissener Strasse 50
 D-3566 Weimar(CE)
 Erlinder: Påques, Erio Paul Dr.
 Schmidedsacker 18
 D-3550 Marburg(DE)
 Erlinder: Heimburger, Norbert Prof. Dr.
 Sonnenhang 10
 D-3550 Marburg(DE)
- (3) Vertreter: Klein, Otto, Dr. et al Hoechst AG Zentrale Patentabtellung Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- Insulinderivate, Verfahren zu Ihrer Herstellung und Ihre Verwendung.
- Es werden Insulinderivate der allgemeinen Formein I und II

 X-(Y₁-S-S-Y₂-Z-"Insulin")_m

 I

A-S-Y₂-Z-"Insulin" II

worin

X eine physiologisch verträgliche Kohlenstoffverbin-

Y1, Y2 und Y3 unabhängig voneinander eine chemische Bindung, oder eine organisch chemische Verbrückung sind,

S ein Schwefelatom ist,

"Insulin" den biologisch aktiven peptidartigen Anteil Neines natürlichen oder semisynthetischen, synthetischen oder gentechnisch hergestellten Insulins oder

schen oder gentechnisch hergestellten Insulins oder eines seiner biologisch aktiven Analoga ohne die nicht essentielle Aminofunktion bedeutet,

Z eine für die biologische Aktivität des Insulins nicht essentielle Aminofunktion ist, A ein Wasserstoffatom oder eine thlolhaitige, physiologisch verträgliche Kohlenwasserstoffverbindung ist und

m eine ganze Zahl von 1 bis 20 ist,

diese Derivate enthaltende Mittel, Verfahren zur Herstellung dieser Derivate sowie ihre Verwendung zur Behandlung von Stoffwechselstörungen beschrieben.

Xerox Copy Centre

		LÄGIGE DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dol der	ruments mit Angabe, soweit erforderlich, maßgoblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4
А	* Seite 2, Zei Zeile 14; Se Ansprüche *	9 (PHARMACIA) ile 14 - Seite 3, eite 11, Beispiel 1;	1-10	C 07 K 7/4 A 61 K 37/2
A	"SPDP-HETEROBI 1978, Pharmaci Uppsala, SE	 EFUNCTIONAL REGENT" La Fine Chemicals,		
	* Insgesamt *		8,9	
A	F. ETEMAD-MOGH phide cross-li	MACOL., vol. 31, 4-195, London, GB (ADAM et al.: "Disul- nked macromolecules lated insulin and		. •
	* Insgesamt *		1-10	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
-				C 07 K A 61 K
		. ,		
	٠.			
Dervori	iegende Rocherchenbericht wer	de für elle Patentaneprüske erstellt.		
		Abschlußdatum der Recherche 16-03-1990	.	Prüfer KORSNER
von be von be andere techno nichtsc	GORIE DER GENANNTEN DO sonderer Bedeutung aflein b sonderer Bedeutung in Verb n Veröffentlichung derseibe logischer Hintergrund hiriftliche Offenbarung enliteratur	etrachtet nach dem nach dem nach dem n Kategorie D: in der An L: aus ande	meldung ange m Gründen an	t, das jedoch erst am oder m veröffentlicht worden ist führtes Dokument geführtes Dokument
: der Erfi	ndung zugrunde liegende TI	neorina ader Grundestree a : Mitglied o	ler gleichen Pa les Dokument	stentfamilie, überein-

EPA Form 1503 0382

Fe.

E: älleres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedalum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument



	GEB	ÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE	
~		de ouropäische Palentanmeldung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zahn Patentaneprüche.	
Die v		de europaische Palientalitzeitung und der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische	
	Ц	Recherchenbericht wurde für eile Patentansprüche erstellt.	
	П	Nur ein Tell der Anspruchsgebühren wurde Innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende	
		von ein und der von der der der die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche ersteill für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche ersteill für die Anspruchsgebühren entrichtet wurden.	
		_	
		nämilch Patentansprüche: Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhelb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende euro-	
	Ш	päische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn Palentansprüche erstellt.	
		•	
_	T	NGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG	
		eung der Racherchanableilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeidung nicht den Anforde-	
Nac	h Auflas sen an di	einn der Racherchanscheiung entspricht die Volliegende edopaties. e Einheitlichkeit der Erlindung: sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen,	
	ilich:	•	
			i
	sie	he Annexe -B-	ĺ
			ŀ
		,	١
			١
ŀ			١
			١
			١
		•	١
l			١
1			١
١			١
		•	
		Alle weiteren Recherchengebühren wurden innerheib der gesatzten Frist entrichtet. Der vorliegende euro- ptitsche Recherchenbericht wurde für sille Patentiansprüche erstellt.	
	_	Abunde Teil der weiteren Recherchengebühren wurde Innerheib der gesetzten Friet entrichtet. Der vorliegende	
	×.	NUT ein teil der Nettel ein neutreitungsgeben der Anmeidung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, europäische Recherchenbericht wurde für die Telle der Anmeidung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, für die Recherchengebühren entrichtel worden sind.	
1		nämlich Petentansprüche: 4,9; 1-3,5-8,10 teilweise (Punkte 1 und 2)	
1	П	Keine der weiteren Recherchengebühren wurde innerheib der gesetzten Frist entrichtet. Der vonliegende euro-	
1	ш	päische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Petant-	
1		ansprüchen, erwähnte Erfindung beziehen.	

BNSDQCID: <EP____0233600A3_L>



MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recnerchenableilung entspricht die vorliegende europassine Patentammeldung nicht den Anfordsrungen an die Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, namilich:

- Ansprüche: 4 insgesamt; 1-3,5-10 teilweise: Insulinderivate der Formel I, worin X ein Proteaseinhibitor ist; Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.
- 2. Ansprüche: 9 insgesamt; 1-3,5-8,10 teilweise: Insulinderivate der Formeln I oder II, worin de Nterminale Aminofunktion der B-Kette selektiv durch einen eine Disulfidbrücke enthaltenden Rest modifiziert ist (A und X ≠ Proteinasseinhibitor); Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.
- Ansprüche: 1-3,5-8,10 teilweise: Andere Derivate von Insulin gemäss Anspruch 1.

NB: Einschlägige Verbindungen sind bereits bekannt, deshalb kann kein einheitliches erfinderisches Konzept anerkannt werden. Da der Anspruch 1 ausserordentlich breit formuliert ist, und darüber hinaus die Verbindungen von Anspruch 1 chemisch nicht ausreichend beschrieben sind, ist es der DGl nicht möglich, etwa vorhandene, über die Punkte 1 und 2 hinausgehende Konzepte aufzuspiren. Sollten die Anmelder über den Umfang der Punkte 1 und 2 hinausgehender Pratentschutz anstreben, so sind sie hiermit aufgefordert, die zusätzlichen erfinderischen Konzepte klar zu spezifizieren, wobei für jedes Konzept eine separate Recherchengebühr zu entrichten ist.

Ohne Spezifikation(en) ist für Punkt 3 keine sinnvolle Recherche möglich (Siehe Art. 82-84 EPC).

BNSDOCID: <EP____0233600A3_L>



Description of EP0233600	Print	Copy	Contact Us	Close	

Result Page

Notice: This translation is produced by an automated process; it is intended only to make the technical content of the original document sufficiently clear in the target language. This service is not a replacement for professional translation services. The esp@cenet@ Terms and Conditions of use are also applicable to the use of the translation tool and the results derived therefrom.

Insulin derivatives, methods to their preparation and their use

The invention relates to of insulin derivatives, methods to their preparation as well as its application.

Insulin is a Polypeptidhormon with a molecular weight of approximately 6,000 Dalton. Its two amino acid chains A and B are linked with one another over disulfide bridges. Insulin becomes as pro insulin form in the ss-cells pancreas synthesized and by proteolytic modification bottom cleavage one as C-peptide of referred part as active form excreted. It possesses an important function in the glucose metabolism of mammals. Beside its to blood-sugar-lower property has it also influence on the protein and fatty acid metabolisms.

It is known that insulin can become the therapy of the diabetes mellitus used. By addition of protamine or Spermidin or similar compounds or by addition of zinc salts one receives severe-soluble insulin derivatives, which cause a long lasting blood sugar lowering for the example with subcutaneous application. With these prolonged-acting depot insulin derivatives however side effects can occur. In addition these severe insulin connections become with s.c. Application frequent unequal absorbs.

In the contrast in addition "old insulin" is rapid effective. The effect fades away however after few hours.

Object of the invention is therefore the development of an intramuscular or subcutaneous resorbable Insulinderi of vates, which does not exhibit the disadvantages of the old insulin or the prolonged-acting depot insulins beside a good solubility or only reduced ones.

▲ top It surprisingly found that can become prepared by a connection of insulin to a physiological compatible carbon compound a water-soluble insulin derivative, a comparable rapid effect like "old insulin" the deployed, however in the comparison in addition a significant longer period of effectiveness similar as a depot insulin possesses.

It was further surprisingly found that can become prepared by clutch of insulin to an Proteinase inhibitor an insulin derivative, which is protected against proteolytic inactivation.

It was more other surprisingly found that can become obtained by a connection of insulin to a physiological compatible carbon compound over a disulfide bridge an insulin derivative, which possesses a defined stoichiometry from insulin to carbon compound.

Subject matter of the invention is an insulin derivative of the general formula I

```
X (Y1-S-S-Y2-Z "insulin") m I
```

or II

A-S-Y3-Z "insulin" II

where

- X a physiological compatible carbon compound is,
- Y1, Y2 and Y3 a chemical bond, or an organic chemical verb moving are independent,
 - S a sulphur atom is,
 - "Insulin" the biological active peptidartigen portion of a natural or semisynthetischen, synthetic or genetically prepared insulin or one of its biological active analogues without the not essential Aminofunktion means,
 - Z a Aminofunktion not essential for the biological activity of the insulin is,

A an hydrogen atom or a thiolhaltige, physiological compatible hydrocarbon compound is and m a whole number from 1 to 20 is.

As physiological rompied in the properties of th

In a particularly prefered insulin derivative an enzyme inhibitor, particularly an Proteinase inhibitor, becomes for example alpha1-Antitrypsin, used as physiological compatible carbon compound.

Y1, Y2 and Y3 can to be independently a chemical bond or an organic chemical bending, preferably more aliphatic, araliphatic or aromatic hydrocarbon residue, in that carbon atoms or hydrogen atoms by Heteroatome, particularly N, O, P or S a replaced to be be able.

In a prefered insulin derivative Y1 or Y3 means a connection and contains Y2 one - CH2-CH2-CO-Gruppe.

Z means a Aminofunktion not essential for the biological activity of the insulin, preferably however the N-terminal amino acid of the B-chain of the insulin.

In a particularly prefered insulin derivative an insulin becomes used, which has the subsequent N-terminal sequence in the B-chain: Phe (1) - Val (2) - Asn (3) - Glu (4) - His (5) - Leu (6).

Z "insulin" means a natural or semisynthetisch, synthetic or genetically prepared insulin or one of its biological active analogues. "Insulins" used can also become, which in the B-chain N-terminal or C-terminal truncated or extended are.

Preferably however an insulin becomes used, which possesses glycine as N-terminal amino acid in the A-chain and in the B-chain phenylalanine.

Particularly prefered becomes human, pig or cattle insulin used.

"Insulin" means the biological active peptidartigen portion of insulin without the not essential Aminofunktion Z.

Case A a thiolhattige, physiological compatible hydrocarbon compound meant, can become as such a highbat, a Araliphat or an aromatic used, be able in those carbon abmos or hydrogen atoms by Heteroatome, particularly N, O, P or S replaced to be. This carbon compound contains from 1 to 50, preferably 1 to 20 carbon atoms and from 0 to 30, preferably 0 to 15 Heteroatome. In a prefered insulin derivative become Thiopyridinc, vesteine, Thiopyridipscame, Thiopyrid

Schutzgruppe-S-Y3-Z-Insulin III

converted and with a thiol reacted becomes if necessary, according to which a compound of the formula becomes I or II obtained.

Particularly subject matter of the invention such a method, characterised in that the selective N-terminal amino acid of the A-chain of an insulin and the yisine B-29 of the B-chain of an insulin are provided with a Aminoschutzfunktion and the N-terminal amino acid of the B-chain of the Insulin with a thiolibilitien or the Thiolifunktion in a protected form contained compound, which can react with amino group, reacted become, whereby the Thiolifunktion becomes covalent to the N-terminal amino acid of the insulin B chain bound is left, and the amino protecting groups and if necessary the Thiolischutzprupe remote will and if necessary with a compound of the formula X-Y1-SH to reach

In a prefered procedure way first the Aminofunktionen of Glycin-A-1 as well as Lysin-B-29 becomes after in the Peptidehemic conventional methods selective protected as for example bottom introduction or the t-Butyloxycarbonylgruppe (Boc), tivesterderivaten by conversion with t-Butyloxycarbonyl-AC, whereby a derivative referred as until Boc insulin develops. In one prefered procedure t-Butyloxycarbonyl-Hydroxisucchimideater (Boc Osu becomes particularly; Chem.Ber, (1975) 108, 2758-2763) used. Then a Thioffunktion becomes introduced in form of a compound, which contains these in a protected form, if necessary, A bottom protected form of the thiol group one understands a compound, in which the Thiolifunktion is over a disulfide bond with another thiolhattigen component, as for example Pyridinthion, linked. The thiolhattige component can become then bottom reducing conditions cleaved.

In a prefered procedure way become the until Boc Insulinderivat with a thiol or a thiol a reactive component, for example a principle for example a principle for example extending or principle for example extending a principle for example extending for example for example extending for example f

Hydroxisuccinimids or o or p-nitrophenol used becomes to become to be able, the Thiolfunktion introduced.

In a particularly prefered procedure way N-Succinimidyl-3 (- 2-Pyridyldithio) becomes as thiolhaltige reactive component - used propionat.

Subsequent ones become after in the Peptidchemie conventional methods the t-Butyloxycarbonyl (Boc) - protecting groups cleaved, for example by treatment with trifluoroacetic acid or a HCl/an acetic acid mixture, but a prefered trifluoroacetic acid

The thinhaltige insulin derivative prepared on those above described manner becomes the preparation of a Insu of inderivates of the general formula I now with a thinhaltigen or the Thiofinkhaltion in protected form contained physiological compatible carbon compound contacted. Over disulphide exchange between insulin and carbon compound, which both contain the Thiofinkhion or these in a protected form, a insulin S S CARBON COMPOUNdcomplex becomes prepared.

In a prefered procedure a thiolhaltiges protein, for the example an Proteinase inhibitor or a thiolhaltiger carrier, becomes used as physiological compatible carbon compound. In one prefered procedure alphal-Antirypoin used becomes particularly. It is however also possible to use carriers first no Thiolfunktion or these in a protected form contained. Such carrier substances are propionate before the conversion with thiolfunktionalisiertem insulin with thiolhaltigen reactive components, for example Thiolactonen or N-Succinimidyl-3-2 (Pyridyldithio) (SPDP) reacted; particularly prefered becomes the conversion with SPDP.

The preparation of an insulin derivative of the general formula II becomes the thiolhaltige insulin derivative with a thiolhaltigen, prepared on those above described manner, or the Thiolfunktion in protected form contained physiological compatible carbon compound reacted. Over disulphide exchange a insulin 5 s carbon compound becomes prepared.

In a prefered procedure become used as thiolhaltige carbon compound for example Pyridinthion, cysteine, mercaptopropionic acid, Mercaptoessigsäure, Pyridinthioncarbonsäure, glutathione, Cysteamin, Mercaptobernsteinsäure or Thiamin. In a particularly prefered procedure Pyridinthion becomes used.

On those above described manner of prepared alpha1-Antitrypsin-S-5-Insulin-Komplex or Pyridy [S S INSUlancomplex is characterised particularly by the fact that the biological activity of the insulin obtained remains it also at physiological pit value water-soluble and both i.m. and subcutaneous is more resorbable that it is protected in case of the alpha1-Antitrypsin-S-1-Insulin-Komplexes against proteoptivic inactivation that a defined stoichlometry bull and physiological compatible substance is present, and that the pharmacokinetic properties than those of the old insulin or the prolonged-acting Depotinsuline are more favourable.

The pharmokokinetischen data of a alpha1-Antitrpysin-Insulin-Komplexes for intravenous and subcutaneous application are in table 1 shown.

The complexes between insulin and alpha1-Antitrypsin or Pyridinthion prepared on those above described manner can become the treatment of metabolic illnesses, for example the diabetes mellitus, used.

▲ top

These insulin connections can become in the form of agents, which blutisotinisch and bactericidal made are and if necessary sultable physiological compatible additions and stabilisers contain, administered.

The Insulin derivatives can do parenteral, e.g. i.v., i.m., s.c. or by means of an insulin pump applied become.

The subsequent example describe the invention.

Example 1

Albumin S S INSULincomplex

a) Until Boc insulin

1 g pig insulin became in 37.5 ml DMF, 9.5 ml H2O and 2.7 ml 1 N NaHCO3-Lösung dissolved. Subsequent ones became 930 mg 1-Butylovcarbonyl-Hydroxisuccinimidester, which was in 2 ml DMF dissolved, added. The mixture was abrotlet 4 hours with room temperature agitated, with 50% acetic acid on pH 6.9 adjusted and the solvent. The oily residue became with 10 ml methanol staggered and subsequent in approx. 250 ml diethyl ethers cast in. The precipitation became over a glass firt separated, dried with ethyl acetate and diethyl ether multiple washed and over KOH P6010. Subsequent one became the dried precipitation in 6 ml 0.5% NH4HCO3 dissolved and over Sephadex TM 6-50sf in 0,5% NH4HCO3 gelfittered. The util Boc insulin contained fractions combined and subsequent lyophilized became. Auswaage: 0.85 G

b) PDP Bi Boc insulin

To 36 mg Bi-Boc-Insulinderivat in 3 ml 0.1 mol/l sodium phosphate, 100 mmol/l NaCl pH 7.5 one added bottom agitations dropwise 300 mu I N-Succinimidyl-3-2 (Pyridyldithio) propionat (SPDP) - solution (20 mmol/l in ethanol) too. The Lcsung left one 30 min. with room temperature stand. One separated the 2-Pyridyl-5-5-CH2-CH2-CO-NH-Gly1-Insulin-bi-BoC (PDP Bi Boc insulin) by gel filtration at Sephadex G-50 in 5 g/l NH4HCO3 pH 8.5 from impurities and lyophilized subsecuent.

c) PDP insulin

30mg PDP 81 Boc insulin dissolved one in 400 mu Ltrifluoroacetic acid, which contained 40 mu Lansloct. The solution one teller bottom humber to 30 min, with blank and 15 min with a DEG C stand. Subsequents ones one power the solution in approximately 100 m toold ether. The precipitation became multiple with ether washed, in 3 ml 5 g/l NH4HCOS pH 8.5 dissolved and by gell filtration at Sephadex TM C-50 on Verunreiniquome freed. The pure PDP Insulin became subsequent hyophilized. In the UV spectrum dithiothreitol (DTE) was to be recognized an additional band with lambda max 343 Nm after reduction with 0.5 mmol/l, which correspond to free Pyridinthion.

d) Albumin S s insulin

33 mg Mcraptalbumin became in 4 ml 50 mmol/l potassium phosphate, 200 mmol/l NaCl pH 8.5 dissolved and with 3,3 mg PDP insulin in 1 ml the same buffer mixed. The reaction solution left one 1 h with blank and 4 h untouched with 4 DEG C. The formed albumin 5 S INSULincomplex became separated by gel filtration at bio gel TM P 100 of the reaction partners. In the SDS gel was a band, which corresponded to a product of approximately 72,000 Dalton to recognize which split up after reduction with DTE into 2 bands with approximately 66,000 Dalton and 6,000 Dalton to

Example 2

PDP insulin became 1 described prepared as in example.

Example 3

It became a alpha1-Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplex as in example 2 prepared, whereby pig insulin became replaced by human insulin.

▲ top Table 1

Blood sugar value in the rabbit after application of old insulin or alpha1-Antitrypsin-Insulin-Komplex in % dependence of the time in percent of the initial value EMI11.1

Each blood sugar value represents the mean value from the determination in 4 rabbits. It became believed that a substance, which contains 1 mg insulin, which possesses to blood-sugar-lower effect of 25 IE insulin.

Example 4

It became a alpha1-Antitrypsin-S-S-Insulin-Komplex as in example 2 prepared, whereby became used in place of pig insulin cattle insulin.

Example 5

Pancreatic trypsin inhibiter (PTI) - S-S-INSULIN-complex

First PTI became after J.Bol. Chem. 25 (2), 396-494 (1960) with N-acetyl-OI-Honocytetine-Thiolation reacted. One received a Thiol Agriculture of the Chem. 25 (1960) with N-acetyl-OI-Honocytetine-Thiolation rescribed performed as in example. The PTI S S INSULincompiex shown inhibitive properties opposite plasmin and trypsin. In the SDS gel a band with a mg from 12,000 Dation was to be reconsized to.

Example 6

European Patent Office Page 5 of 5

Dextran S S INSULincomplex

Aminofunktionalisiertes dextran became reacted as in example 3 described with N-acetyl-DL-Homocysteinthiolacton. The Thiologehait per mol dextran amounted to about 4 mol of thiol groups. The other conversion with PDP insulin to the complex became 1 described performed as in example.

Example 7

Cystein S S INSULincomplex

PDP insulin (25, mg), as in example 1 described, prepared and dissolved in 5 ml 50 mmol/l sodium phosphate and 150 mmol/l Nacl₂ mpl 5, 50 became with 0,75 g Cystein/dyrotchlorid in 100 mu l of the same buffer reacted. The reaction became followed by measurement of the set free Pyridinthions with 343 Nm. The reaction product became lyophilized by gel filtration at Sephadez TM G-506 in 5 g/l NH4HOS, pH 8.3 of Verunneinjung na separated and.

Example 8

Thiamin S S INSULincomplex

25 mg PDP insulin in 2 ml 50 mmol/l sodium phosphate, pH 8.0 became with 0,7 mg dithiothreitol treated. Subsequent one became with 3 mg Thiamintethydroffurryldrosildfi in 2 ml above buffer reacted. The reaction product became lyophilized by get filtration at Sephadex TM G-50sf in 5 g/1 MH4HCO3, pH 8.3 of impurities separated and.

The insulin connections after example 5 to 8 shown in the rabbit model one to blood-sugar-lower effect.

▲ top